⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-97926

@Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

43公開 平成1年(1989)4月17日

G 02 F 1/35

305

7348-2H×

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

公発明の名称 有機非線型光学材料

> ②特 頤 昭62-253832

四出 願 昭62(1987)10月9日

の発 明 者 池

秀 \blacksquare

嗣

千葉県君津郡袖ケ浦町上泉1280番地 出光與産株式会社内 千葉県君津郡袖ケ浦町上泉1280番地 出光興産株式会社内

⑦発 明 者 @発 明 者

酒 井

豊 俊 男

千葉県君津郡袖ケ浦町上泉1280番地 出光興産株式会社内

⑪出 願 人

出光興産株式会社

辺

東京都千代田区丸の内3丁目1番1号

弁理士 穂高 個代 理 人 哲夫

Ш

最終頁に続く

明細書

1. 発明の名称

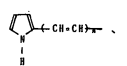
有機非線型光学材料

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. ヘテロ環を電子受容基として有する下記ー 般式で表される有機非線型光学材料。

NB 、または NR*で、R*は水素、炭素数1~ 6のアルキル基またはアリール基、R*は炭素 数1~6のアルキル基、Arは電子供与性基を

示す。]

2. 電子供与性基が、



で表されるものである(式中、 n は 0 ~ 4 の 整数)特許請求の範囲第1項記載の有機非線 型光学材料。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は有機非線型光学材料に関し、詳しくは 光情報処理、光通信、光計測、光エレクトロニク スなどの分野において有用な有機系の光学材料に 関する。

〔従来の技術〕

近年、レーザーの発展によってもたらされたコヒーレントで強い光電場は、物質の分極が光電場に対して非線型に応答するという非線型光学効果を可能にした。非線型光学効果を示す物質は、非線型光学材料と呼ばれ、光高調波発生、光整流、光混合、光パラメトリック増幅、位相共役波発生、自己集東効果などさまざまな効果をもたらすことから、光コンピューターや光エレクトロニクスなどの各種素材として注目されている。

従来は無機物、例えばKHzPO。が非線型光学材料として使われてきたが、非線型光学定数が充分大きくなく、吸湿性があるため用途が限られていた。例えばレーザーの高調波発生器として使う場合乾燥ボックス内に固定して使うなどしていた。これに対して非線型光学定数が大きく、吸湿性もない有機物が注目されているが、光損傷に弱い(熱的にあまり安定でない)ため実用品としての用途に耐えるものは未だ得られていない。例え

Ar-CH-X1 X2

(式中、X^{*}、X^{*}はそれぞれカルコゲン原子、 NH 、 またはNR^{*} で、R^{*}は水素、炭素数 1 ~ 6 のア ルキル基またはアリール基、R^{*}は炭素数 1 ~ 6 の アルキル基、Arは電子供与性基を示す。)

上記一般式におけるカルコゲン原子としては、酸素、イオウ、セレン、テルル、ポロニウムが挙げられる。X'としては好ましくは NH または S である。R'としては好ましくは水素である。R'としてはメチル基、フェニル基、ナフチル基などが 歩挙げられる。

電子供与性基Arとしては、例えば

ば有機非線型光学材料として最も有名な2ーメチルー4ーニトロアニリン (MNA) の融点は131~3 Cである。

(発明が解決しようとする問題点)

本発明は、光損傷に強く、熱的に安定で非線型 光学定数の大きな有機非線型光学材料を提供しよ うとするものである。

(問題点を解決するための手段)

本発明者らは優れた実用性を有する有機非線型光学材料について鋭意研究を重ねた結果、特定なヘテロ環を電子受容基として有する化合物からなる有機非線型光学材料が前記目的に適合しうることを見出し、この知見に基づいて本発明を完成するに至った。

すなわち本発明はヘテロ環を電子受容基として 有する下記一般式で表される有機非線型光学材料 を提供するものである。

(ただしnは0~4の整数) などを挙げることが できる。

本発明のヘテロ環化合物は、下記式に示されるように、電子供与性基を有するアルデヒド化合物と〔1〕で表されるローダニン(R'=H、X'=X*=S)、ヒダントイン(R'=H、X'=NH、X*=0)、クレアチニン(R'=H、X'=NCH₃、X*=NH)などの化合物とを反応させる1段階の簡単な反応により合成することができる。

反応条件は特に限定するものではないが、モル

ホリン/グリセリンまたはNaOAc/Ac₁Oなどの溶媒の存在下で好ましくは90~130℃で、1時間~6時間反応させることにより容易に合成することができる。

(実施例)

次に、実施例により本発明をさらに詳細に説明 するが、本発明はこの実施例によって何ら限定さ れるものではない。

合成例 1

<u>5 - (4′ - ジメチルアミノベンジリデン) - ヒダントインの合成</u>

ヒダントイン2g(20ミリモル)、4-ジメチルアミノベンズアルデヒド3g(20ミリモル)、モルホリン1mlをグリセリン30mlにとかし、120℃で1時間加熱した。生じた結晶を濾別し、水、メタノールの順に洗浄して實色結晶4.1g(収率89%)を得た。

このものの融点は270℃(分解)であり、繋

合成例2

<u>5 - (4′ - ジメチルアミノシンナミリデン)</u> --ヒダントインの合成

ヒダントイン2g(20ミリモル)、4ージメチルアミノシンナムアルデヒド3.5g(20ミリモル)、モルホリン1mlをグリセリン30mlにとかし、120℃で1時間加熱した。生じた結晶を濾別し、水、メタノールの順に洗浄して赤色結晶2.1g(収率41%)を得た。

このものの融点は280℃(分解)であり、繋外ー可視吸収スペクトル(ジメチルスルホキシド(DMSO)溶媒)の吸収極大波長 lask は420nmであり、その波長におけるモル吸光係数をは42×10 Micmi)であった。また、「H-NMR (HMDS/d - DMSO)の結果は第2表のとおりであった。

これらの結果から、ここで得られた赤色結晶は下記構造式で示される化合物であることがわかる。

外 - 可視吸収スペクトル (ジメチルスルホキシド (DMSO) 溶媒) の吸収極大波長 人 a a x は 3 9 0 n m で あり、その波長におけるモル吸光係数 e は 3.3 × 10 ⁴ M⁻¹ cm⁻¹) で あった。また、 ¹ H - NMR (HMDS/d ⁴ - DMSO) の 結果は 第 1 表のとおりであった。

これらの結果から、ここで得られた 黄色結晶は 下記構造式で示される化合物であることがわかる。

第1表

δ値	分裂	帰属.	積分比	理論比
2. 9 0	s	a	6. 1	6
6. 2 3	s	b	1. 0	1
6. 6 0	đ	c	2. 0	2
7. 3 5	d	đ	2. 1	2

第2 表

δ値	分裂	帰属	積分比	理論比
2. 9 2	s	a	6. 2	6
6. 2 3	d	ъ	1. 0	1
6. 6 ~ 7.	m [*]	c	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	2
6. 6 5	d ·	, d	6. 5	2
7. 4 1	d	. е	J	.2

合成例3

<u>5-(4'ジメチルアミノベンジリデン)ロー</u> ダニンの合成

ローダニン2g (15.0ミリモル)、4ージメ チルアミノベンズアルデヒド2.2g (15.0ミリ モル)、酢酸ナトリウム2.5g(30ml)を水 酢酸60mlにとかし、100℃で1時間加熱した。水100mlを加えて1時間室温で撹拌し、 生じた結晶を遮別し、水、メタノールの順に洗浄 して赤色針状晶3.6g(収率90%)を得た。

このものの融点は288でであり、紫外ー可視 吸収スペクトル(ジメチルスルホキシド(DMS O)溶媒)の吸収極大波長 Janx は480 nmで あり、その波長におけるモル吸光係数 e は3.8 × 10 ' M-'cm-')であった。また、 'H-NM R (HMDS/d ' - DMSO) の結果は第3 衷 のとおりであった。

これらの結果から、ここで得られた赤色針状晶は下記構造式で示される化合物であることがわかる。

上記関係式は巨視的な分極と電界の関係式であるが、分子 1 個に対しても同様な式が成り立つと考えられる。つまり、有機分子の微視的分極 μ は次式で表される。

 $\mu = \mu_0 + \alpha E + \beta E^2 + \gamma E^3 + \cdots$

(式中、μ。は永久双極子モーメント、Eは光に よる電界、αは分極率、βは二次の非線型光学定 数、γは三次の非線型光学定数を示す。)

ここで、非線型光学を数である β 、 γ や γ :、北 それぞれ関連があり、一つが大きいものなた。はも大きいと考えられる。また、 β いの非線型光学の大きのである。したかられる。第四光学効果を発現するものである。したから水久双極子モーメントである。との物質が3×10 $^{-1}$ esu 程度である。したがって、各物質の μ 。 β を測定して比較すれば、その値に起因するがである。ととれば、 μ 。 β 値を測定すればその物質の程度が直ちに測定できることな

第 3 衷

δ値	· 分裂	帰属	積分比	理論比
2. 9 5	s	а	5. 9	6
6.70	ď	b	2. 0	2
7. 3 0	d	c)	2
7. 3 9	S	đ	}2. 9	1

次に、これら合成例1~3で得られたヘテロ環化合物の非線型光学効果の測定実験を実施例に示すがそれに先立って実施例で測定するμ。β(永久双極子モーメントと二次の非線型光学定数の積)の意義について若干の説明を加える。

実施例1~3

合成例 $1 \sim 3$ で得られたヘテロ環化合物の μ 。 β の値を第 1 図に示すようにして測定した。

なお、上述の実験方法は、C.C. Teng and A.F.

Garito, Phys.Rev. B.,28, 6766 (1983)に報告された方法とほぼ同じものである。

比較例1

上記実施例において合成例で得られたヘテロ環化合物の代わりに、2-メチル-4-ニトロアニリン (MNA) を用いたこと以外は、実施例と同様の操作を行った。結果を第4表に示す。

第 4 表

No.	試料化合物	μ ₀ β (esu)
実施例 1	合成例1の化合物	180 ×10-40
実施例2	合成例2の化合物	1500 ×10-48
実施例3	合成例3の化合物	470 ×10-4*
比較例1	NMA	270 ×10-48

〔発明の効果〕

本発明のヘテロ環化合物は、大きいμ。β値を 有し、すぐれた非線型光学効果とりわけ大きなS H G の効果を発現する。また、光損傷に強く、熱 的に安定である。

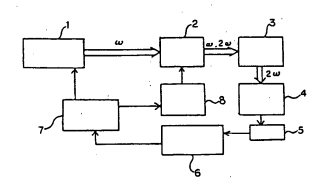
したがって、本発明のヘテロ環化合物は、半導体レーザー光源や演算素子、光双安定素子、光変調器、光スイッチなどのデバイスとして、光通信、 光情報処理、光計測などに有効かつ幅広く利用で きる。

4. 図面の簡単な説明

第1図は、実施例および比較例で行った試料の μ 。 β 値を求める実験に用いた装置のブロック図である。

図中、1はQスイッチYAGレーザー、2は試料セル、3は分光器、4は受光器、5は増幅器、6はA/Dコンバーター、7はコンピューター、8は高電圧パルサーを示す。

第 1 図



第1頁の続き		
<pre>⑤Int Cl.⁴</pre>	識別記号	庁内整理番号
# C 07 D 233/76 233/78 233/86 263/44 263/46 277/36 403/06 405/06 413/06	2 0 7 2 0 9 2 3 5 2 0 7 2 0 7 2 0 7 2 0 9 3 0 7	7624-4C 7624-4C 7624-4C 7624-4C 7624-4C 7431-4C 6761-4C 6761-4C 6529-4C 6529-4C 6529-4C 6529-4C 6529-4C 6529-4C